Oxidative hair dye composition - containing a coupler, and a developer consisting of a 3,4,5-triamino-pyrazole compound

Patent Assignee: WELLA AG

Inventors: BALZER W R; GERSTUNG S; LOEWE I; BALZER W

•							
Patent Family							
Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Туре
DE 19543988	A1	19970528	DE 1043988	A	19951125	199727	В
JP 9143041	A	19970603	JP 96247216	A	19960828	199732	
EP 786244	A1	19970730	EP 96116146	A	19961009	199735	
ES 2105997	T1	19971101	EP 96116146	A	19961009	199750	
US_5766576	A	19980616	US 96711229	A	19960909	199831	
BR 9605695	A	19980818	BR 965695	A	19961125	199839	
EP 786244	B1	20010919	EP 96116146	Α	19961009	200155	
DE 59607717	G	20011025	DE 507717	A	19961009	200171	
			EP 96116146	Α	19961009		
ES 2105997	Т3	20020301	EP 96116146	A	19961009	200229	

Priority Applications (Number Kind Date): DE 1043988 A (19951125) Cited Patents: 1. journal ref.; DE 4234885; DE 4234886; EP 375977

Patent Details							
	Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes	
DE	19543988	A1	1	8	C07D-231/38		
JΡ	9143041	A	1	7	A61K-007/13		
EΡ	786244	A1	G	9	A61K-007/13		
Designated States (Regional): DE ES FR GB IT							
ES	2105997	T1			A61K-007/13	Based on patent EP 786244	
US	5766576	Α			A61K-007/13		
BR	9605695	A			C07D-231/38		
EΡ	786244	Bl	G		A61K-007/13		
	Designated States (Regional): DE ES FR GB IT						
DE	59607717	G			A61K-007/13	Based on patent EP 786244	
ES	2105997	т3 ;			A61K-007/13	Based on patent EP 786244	

Abstract:

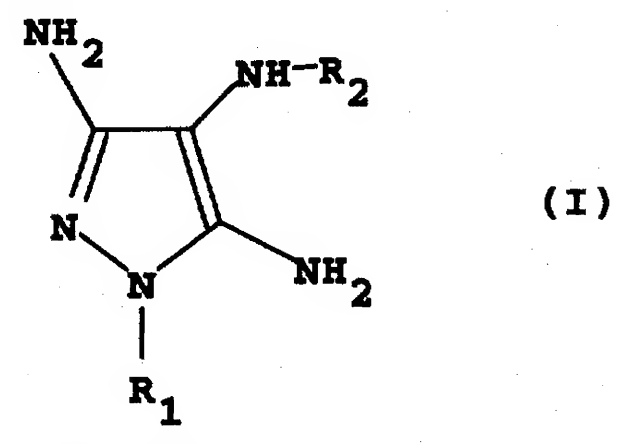
DE 19543988 A

Oxidative hair dye composition comprises a coupler substance (II) and a developer substance consisting of a 3,4,5-triaminopyrazole compound of formula (I), or physiologically compatible, water-soluble salts of these. R1 = H, 1-4 C alkyl or 2-4 C hydroxyalkyl; and R2 = H, 1-4 C alkyl or 2-4 C hydroxyalkyl.

The compounds (I) are new.

ADVANTAGE - The (I) are physiologically harmless and give bright red shades with good depth of colour and with good stability to light, rubbing, acids, permanent waving treatments and chemical agents.

Dwg.0/0



Derwent World Patents Index © 2004 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 11312566 (B) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

® Offenlegungsschrift ® DE 195 43 988 A 1

(5) Int. Cl. 9: C 07 D 231/38

A 61 K 7/13 D 06 P 1/32 D 06 P 3/06 // C09B 11/12,51/00, 29/16, D06P 1/16, 1/19,1/42



DEUTSCHES

PATENTAMT

195 43 986.0 (2) Aktenzaichan: 25, 11, 95 Anmaldatag:

28. 5.97 (3) Offanlagungstag:

(7) Anmaldar:

Wella AG, 64295 Darmstadt, DE

② Erfinder:

Löwe, Isolde, 64825 Bensheim, DE; Gerstung, Stafan, Dr., 36142 Tann, DE; Balzar, Wolfgang R., Dr., 64665 Alsbach-Hähnlain, DE

- (S) Oxidationshaarfärbemittel mit einem Gehelt an 3,4,5-Trieminopyrazoldariveten sowie neue 3,4,6-Triaminopyrazolderivate
- Mittel zur oxidetiven Färbung von Haeren auf der Beeie Entwicklersubatanz-Kupplersubstanz-Kombination, welchae els Entwicklersubstanz ein 3,4,5-Trieminopyrazoldarivat dar allgamainen Formal (I),

(I),

mit R¹ = Wassarstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Hydroxyalkyl R² = Wassarstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Hydroxyalkyl odar dessan physiologisch verträgliches, wesserlöslichea Salz anthālt, sowia naue 3,4,5-Triaminopyrezoldarivata.

Beschreibung

Gegenstand der Erfindung sind Mittel zur oxidativen Färbung von Haaren auf der Basis von 3,4,5-Triaminopyrazolderivaten als Entwicklersubstanz sowie nene 3,4,5-Triaminopyrazolderivate.

Auf dem Gebiet der Haarfärbung haben Oxidationsfarbstoffe eine wesentliche Bedeutung erlangt. Die Färbung entstebt hierbei durch Reaktion bestimmter Entwicklersubstanzen mit bestimmten Kupplersuhstanzen in Gegenwart eines geeigneten Oxidationsmittels.

Als Entwicklersubstanzen werden insbesondere 2,5-Diaminotoluol, 2,5 -Diaminophenylethylalkohol, p-Aminophenol und 1,4-Diaminobenzol eingesetzt. Von den vorzugsweise verwendeten Kupplersubstanzen sind Resorcin, 4-Chlorresorcin, 1-Naphthol, 3-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol und Derivate des m-Phenylendiamins zu nennen.

An Oxidationsfarbstoffe, die zur Färbung menschlicher Haare verwendet werden, sind zahlreiche besondere Anforderungen gestellt. So müssen sie in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein und Färbungen in der gewünschten Intensität ermöglichen. Ferner wird für die erzielten Haarfärhungen eine gute Licht-, Dauerwell-, Säure und Reibeechtheit gefordert. Auf jeden Fall aber müssen solche Haarfärbungen ohne Einwirkung von Licht, Reibung und chemischen Mitteln über einen Zeitraum von mindestens 4 bis 6 Wochen stabil bleiben. Außerdem ist es erforderlich, daß durch Kombination geeigneter Entwickler- und Kupplerkomponenten eine breite Palette verschiedener Farbnuancen erzeugt werden kann. Zur Erzielung natürlicher und besonders modischer Nuancen im Rotbereich wird vor allem 4-Aminophenol, allein oder im Gemisch mit anderen Entwicklersubstanzen in Kombination mit geeigneten Kupplungssubstanzen eingesetzt.

Gegen den für den Rotbereich der Farbskala bisber hauptsächlich eingesetzten Entwickler 4-Aminophenol wurden in letzter Zeit Bedenken in bezug auf die physiologische Verträglichkeit erhoben, während die in neuerer Zeit empfohlenen Entwicklersubstanzen, wie zum Beispiel Pyrimidinderivate, in färberischer Hinsicht nicht völlig zufriedenstellen können.

Die in der DE-OS 21 60 317 beschriebenen Pyrazolderivate, wie zum Beispiel das 3-Amino-1-pbenyl-2-pyrazolon-5, färben Haare nur in sehr geringen, für die Haarfärbepraxis unbrauchbaren, Farbtiefen an.

Es bestand daher die Aufgabe, ein Oxidationshaarfärbemittel auf der Basis einer Entwicklersubstanz/Kupplersubstanz-Kombination zur Verfügung zu stellen, in dem eine Entwicklersubstanz für den Rotbereich enthalten ist, welche physiologisch sehr gut verträglich ist und mit üblichen Kupplersubstanzen das Haar in brillanten roten Farbtönen mit einer boben Farbtiefe färbt.

Hierzu wurde nun gefunden, daß durch ein Mittel zur oxidativen Färbung von Haaren auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, welche als Entwicklersubstanz ein 3,4,5-Triaminopyrazol der allgemeinen Formel (I),

H₂N NHR²

NHR²

NH₂N NH₂

$$\begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}$$

in der R¹ gleich Wasserstoff, Alkyl mit 1 his 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 his 4 Kohlenstoffatomen darstellt und R² Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen hedeutet, oder dessen physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze enthält, diese Aufgabe in hervorragender Weise gelöst wird.

In dem Haarfärbemittel sollen die Entwicklersubstanzen der Formel (1), von denen das 1-Methyl-3,4,5-triaminopyrazol, das 3,5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazol und das 3,5-Diamino-4-(2'-hydroxyethyl) amino-1-methylpyrazol bevorzugt ist, in einer Menge von 0,01 bis 3,0 Gewichtsprozent, vorzugsweise in einer Menge von 0,1 bis 2,5 Gewichtsprozent, enthalten sein.

Obwohl die vorteilhaften Eigenschaften der hier beschriehenen neuen Entwicklersubstanzen es nahelegen, diese als alleinige Entwicklersubstanz zu verwenden, ist es selhstverständlich auch möglich, die Entwicklersubstanzen der Formel (I) gemeinsam mit bekannten Entwicklersubstanzen, wie zum Beispiel 1,4-Diaminobenzol, 2,5-Diaminotoluol oder 2,5-Diaminophenylethylalkohol, einzusetzen.

Als Kupplersubstanzen kommen vorzugsweise α-Naphthol, Resorcin, 4-Chlorresorcin, 2-Methylresorcin, 2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl) amino-anisol, 2,4-Diaminophenylalkohol, m-Phenylendiamin, 5-Amino-2-methylphenol, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 4-Amino-2-hydroxyphenoxyethanol, 3-Aminophenol, 3-Amino-2-methylphenol, 4-Hydroxy-1,2-methylendioxyhenzol, 4-Amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl) amino-1-2-methylendioxybenzol, 2,4-Diamino-5-fluortoluol, 4-Amino-5-fluor-2-bydroxytoluol, 2,4-Diaminobenzylalkohol, 2,4-Diamino-phenetol, 2,4-Diamino-5-methylphenetol, 4-Hydroxyindol, 3-Amino-5-hydroxy-2, 6-dimethoxypyridin und 3,5-Diamino-2,6-dimethoxypyridin in Betracht.

Die Kuppler- und Entwicklersubstanzen können in dem Haarfärbemittel jeweils einzeln oder im Gemisch miteinander enthalten sein.

Die Gesamtmenge der in dem hier beschriehenen Haarfärbemittel enthaltenen Entwicklersubstanz-Kuppler-

suhstanz-Komhination beträgt 0,1 bis 5,0 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von 0,5 his 4,0 Gewichtsprozent hevorzugt ist. Die Entwicklerkomponenten werden im allgemeinen in etwa äquimolaren Mengen, hezogen auf die Kupplerkomponenten, eingesetzt. Es ist jedoch nicht nachteilig, wenn die Entwicklerkomponenten diesbezüglich in einem gewissen Überschuß oder Unterschuß vorhanden sind.

Weiterhin kann das erfindungsgemäße Haarfärhemittel zusätzlich andere Farbkomponenten, beispielsweise 6-Amino-2-methylphenol und 2-Amino-5-methylphenol, sowie ferner übliche direktziehende Farbstoffe, zum Beispiel Triphenylmethanfarbstoffe wie 4-[(4'aminophenyl)-(4'-imino-2",5"-cyclohexadien-1"-yliden)-methyl-2-methylaminobenzol-monohydrochlorid (C.I. 42 510) und 4-[(4'amino-3'-methyl-phenyl)-(4"-imino-3"-methyl-2",5"-cyclohexadien-1"-yliden)-methyl-2-methyl-aminobenzolmohobydrochlorid (C.I. 42 520), aromatische Nitrofarbstoffe wie 2-Nitro-1,4-diaminobenzol, 2-Amino-4-nitrophenol, 2-Amino-5-nitrophenol, 2-Amino-4-6-dinitrophenol, 2-Amino-5-(2'-hydroxyethyl) amino-nitrohenzol und 2-Methylamino-5-bis-(2'-bydroxyethyl) amino-nitrobenzol, Azofarbstoffe wie 6-[(4'-Aminophenyl) azo]-5-hydroxy-naphthalin-1-sulfonsäure-Natrium-salz (C.I. 14 805) und Dispersionsfarbstoffe wie beispielsweise 1,4-Diaminoanthrachinon und 1,4,5,8-Tetraamino-anthrachinon enthalten. Die Haarfärbemittel können diese Farhkomponenten in einer Menge von etwa 0,1 bis 4,0 Gewichtsprozent enthalten.

Selbstverständlich können die Kuppler- und Entwicklersubstanzen sowie die anderen Farbkomponenten, sofern es Basen sind, auch in Form der physiologisch verträglichen Salze mit organischen oder anorganischen Säuren, wie beispielsweise Salzsäure oder Schwefelsäure, beziehungsweise — sofern sie aromatische OH-Gruppen besitzen — in Form der Salze mit Basen, zum Beispiel als Alkaliphenolate, eingesetzt werden.

Darüher hinaus können in dem Haarfärbemittel noch weitere ühliche kosmetische Zusätze, beispielsweise 20 Antioxidantien wie Ascorbinsäure, Thioglykolsäure oder Natriumsulfit, sowie Parfümöle, Komplexbildner, Netzmittel, Emulgatoren, Verdicker und Pflegestoffe enthalten sein.

Die Zubereitungsform des neuen Haarfärbemittels kann beispielsweise eine Lösung, inshesondere eine wäßrige oder wäßrig-alkobolische Lösung sein. Die besonders bevorzugten Zubereitungsformen sind jedoch eine Creme, ein Gel oder eine Emulsion. Ihre Zusammensetzung stellt eine Mischung der Farbstoffkomponenten mit 25 den für solche Zubereitungen üblichen Zusätzen dar.

Übliche Zusätze in Lösungen, Cremes, Emulsionen oder Gelen sind zum Beispiel Lösungsmittel wie Wasser, niedere aliphatische Alkohole, beispielsweise Ethanol, Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Propylenglykol, weiterhin Netzmittel oder Emulgatoren aus den Klassen der anionischen, kationischen, amphoteren oder nichtionogenen oberflächenaktiven Substanzen wie Fettalko holsulfate, oxethylierte Fettalkohole, aktionischen, aktylsulfonate, Alkylbenzolsulfonate, Alkyltrimethylammoniumsalze, Alkylbetaine, oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Nonylphenole, Fettsäurealkanolamide, oxethylierte Fettsäureester, ferner Verdicker wie höhere Fettalkohole, Stärke, Cellulosederivate, Petrolatum, Paraffinöl und Fettsäuren sowie außerdem Pflegestoffe wie kationische Harze, Lanolinderivate, Cholesterin, Pantothensäure und Betain. Die erwähnten Bestandteile werden in den für solche Zwecke üblichen Mengen verwendet, zum Beispiel die Netzmittel und Emulgatoren im Konzentrationen von etwa 0,5 bis 30 Gewichtsprozent, die Verdicker in einer Menge von etwa 0,1 bis 25 Gewichtsprozent und die Pflegestoffe in einer Konzentration von etwa 0,1 his 5,0 Gewichtsprozent.

Je nach Zusammensetzung kann das erfindungsgemäße Haarfärbemittel schwach sauer, neutral oder alkalisch reagieren. Inshesondere weist es einen pH-Wert von 6,0 his 11,5 auf, wohei die hasische Einstellung mit Ammoniak erfolgt. Es können aber auch organische Amine, zum Beispiel Monoethanolamin und Triethanolamin, oder auch anorganische Basen wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid Verwendung finden. Für eine pH-Einstellung im sauren Bereich kommen zum Beispiel Phosphorsaure sowie Essigsäure oder andere organische Säuren, wie zum Beispiel Zitronensäure oder Weinsäure, in Betracht.

Für die Anwendung zur oxidativen Färbung von Haaren vermischt man das vorstehend beschriebene Haarfärhemittel unmittelbar vor dem Gebrauch mit einem Oxidationsmittel und trägt eine für die Haarfärbehehandlung ausreichende Menge, je nach Haarfülle, im allgemeinen etwa 60 his 200 g, dieses Gemisches auf das Haar auf.

Als Oxidationsmittel zur Entwicklung der Haarfärbung kommen hauptsächlich Wasserstoffperoxid oder dessen Additionsverhindungen an Harnstoff, Melamin oder Natriumborat in Form einer 3- his 12-prozentigen, vorzugsweise 6-prozentigen, wäßrigen Lösung, aber auch Luftsauerstoff in Betracht. Wird eine 6-prozentige Wasserstoffperoxid-Lösung als Oxidationsmittel verwendet, so heträgt das Gewichtsverhältnis zwischen Haarfärbemittel und Oxidationsmitte 5: 1 his 1: 2, vorzugsweise jedoch 1: 1. Größere Mengen an Oxidationsmittel werden vor allem hei höheren Farbstoffkonzentrationen im Haarfärhemittel oder wenn gleichzeitig eine stärkere Bleichung des Haares heabsichtigt ist verwendet. Man läßt das Gemisch hei 15 his 50 Grad Celsius etwa 10 his 45 Minuten lang, vorzugsweise 30 Minuten lang, auf das Haar einwirken, spült sodann das Haar mit Wasser aus und trocknet es. Gegebenenfalls wird im Anschluß an diese Spülung mit einem Shampoo gewaschen und eventuell mit einer schwachen organischen Säure, wie zum Beispiel Zitronensäure oder Weinsäure, nachgespült. Anschließend wird das Haar getrocknet.

Die in dem erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln enthaltenen 3,4,5-Triamino-pyrazole der allgemeinen Formel (I) lassen sich gut nach folgendem Schema herstellen:

65

25

50

55

55

Die Salze der Verbindungen der Formel (I) sollen in dem Haarfärbemittel entweder als freie Basen oder in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, wie zum Beispiel Salzsäure, Milchsäure oder Zitronensäure, eingesetzt werden. Die Verbindungen der Formen (I) sind gut in Wasser löslich und sie weisen zusätzlich eine ausgezeichnete Lagerstabilität, insbesondere als Bestandteil der hier beschriebenen Haarfärbemittel, auf.

Das erfindungsgemäße Haarfärbemittel mit einem Gehalt an 3,4,5-Triaminopyrazolderivaten als Entwicklersubstanzen ermöglicht Haarfärbungen mit ausgezeichneter Farbechtheit, insbesondere was die Licht-, Waschund Reibeechtheit anbetrifft.

Hinsichtlich der färberischen Eigenschaften hieten die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel Möglichkeiten, die weit über einen Ersatz der üblicherweise verwendeten 4-Aminophenole hinausgehen. So lassen sich brillante Rottöne mit außerordentlicher Farbtiefe erzeugen, wie sie mit den gängigen Farbkomponenten nicht zu erzielen sind. Neben dieser Anwendung im hochmodischen Bereich können aber auch durch die Verwendung in Kombination mit geeigneten Kupplungskomponenten natürliche Farbtöne erzeugt werden, ohne daß eine weitere Entwicklungskomponente vom Typ der p-Phenylendiamine erforderlich wäre.

Die sehr guten färberischen Eigenschaften der Haarfärbemittel gemäß der vorliegenden Anmeldung zeigen sich weiterhin darin, daß diese Mittel eine Anfärbung von ergrauten, chemisch nicht vorgeschädigten Haaren problemlos und mit guter Deckkraft ermöglichen.

Gegenstand der vorliegenden Patentanmeldung sind ferner die neuen 3,4,5-Triaminpyrazolderivate der allgemeinen Formel (I), wobei insbesondere 1-Methyl-3,4-5-triaminopyrazol, 3,5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazol und 3,5-Diamono-4-(2'-hydroxyethyl) amino-1-methylpyrazol zu nennen sind.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn darauf zu beschränken.

BEISPIELE

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Synthese von 4-Amino-3,5-dinitro-1-methylpyrazolen der Formel(V)

Allgemeine Vorschrift

5 g (20 mmol) 4-Brom-3,5-dinitro-1-methylpyrazol werden in 20 ml Dimethylsulfoxid (DMSO) mit dem dreifachen molaren Überschuß an Alkylamin versetzt und 2 Stunden auf dem Wasserbad erwärmt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt auf Eis gegossen und der Niederschlag ahfiltriert und aus Ethanol umkristallisiert.

1a.) 4-Benzylamino-3,5-dinitro-1-methylpyrazol

Verwendetes Amin: Benzylamin Es werden 3,46 g (= 63 Prozent der Theorie) 4-Benzylamino-3,5-dinitro-1-methylpyrazol in Form gelber Kristalle erhalten. Schmelzpunkt: 92°C

1b.) 4-Methylamino-3, S-dinitro-1-methylpyrazol

Verwendetes Amin: Methylamin Es werden 2,71 g(= 67 Prozent der Theorie) 4-Methylamino-3,5-dinitro-1-methylpyrazol in Form gelber Kristalle erhalten. Schmelzpunkt: 128°C.	S
1c.) 4-(2'-Hydroxyethyl)amino-3,5-dinitro-1-methylpyrazol	
Verwendetes Amin: Ethanolamin Es werden 2,22 g (= 50 Prozent der Theorie) 4-(2'-Hydroxyethyl) amino-3,5-dinitro-1-methylpyrazol in Form gelber Kristalle erhalten. Schmelzpunkt: 101 bis 103°C	10
Beispiel 2	15
Synthese von 1-Methyl-3,4,5-triaminopyrazolen der Formel (I)	
Allgemeine Vorschrift	20
10 mmol der entsprechenden Nitroverbindung 1a., 1b. oder 1c. werden in Methanol unter Verwendung eines Palladium-Aktivkohle-Katalysators (10%) bei Raumtemperatur (20 bis 30°C) hydriert. Nach Beendigung der Reaktion wird vom Katalysator in ein Gemisch aus Schwefelsäure und Wasser abfiltriert. Nach Zugabe von Methanol kristallisieren die entsprechenden Sulfate aus.	25
2a.) 1-Methyl-3,4,5-Triaminopyrazol-sulfat	
Verwendete Nitroverbindung: 1a) Man erhält 2 g (= 89 Prozent der Theorie) 1-Methyl-3,4,5-Triaminopyrazol-sulfat in Form farbloser Kristalle, welche hei 205°C unter Zersetzung schmelzen.	30
2b.) 3, 5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazol-sulfat	
Verwendete Nitroverhindung: 1b) Man erhält 2 g (= 84 Prozent der Theorie) 3,5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazol-sulfat in Form farbloser Kristalle, welche bei 214°C unter Zersetzung schmelzen.	35
2c.) 3,5-Diamino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-1-methylpyrazol-sulfat	
Verwendete Nitroverhindung: lc.) Man erhält 1,6 g (= 59 Prozent der Theorie) 3,5-Diamino-4-(2'-hydroxyethyl) amino-1-methylpyrazolsulfat in Form farbloser Kristalle, welche hei 198° C unter Zersetzung schmelzen.	40
Haarfärbebeispiele	45
Beispiel 3	
Haarfärhemittel in Cremeform	
1,40 g l-Methyl-3,4,5-triaminopyrazol-sulfat	50
0,67 g α-Naphthol 0,28 g 2-Amino-4-(2'-hydroxyethyi)amino-anisolsulfat	•
15,00 g Cetylalkohol 3,50 g Natrium-laurylalkohol-diglycolethersulfat (28prozentige wäßrige Lösung) 0,30 g Natriumsulfit, wasserfrei 0,19 g NaOH (10prozentige wäßrige Lösung) 1,77 g Ammoniak (25prozentige wäßrige Lösung)	55
76,89 g Wasser	٤٥
100,00 g	60
50 g des vorstehenden Haarfärbemittels werden kurz vor dem Gebrauch mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (6-prozentig) vermischt und das Gemisch wird anschließend auf blonde Naturhaare aufgetragen. Nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten hei 40 Grad Celsius wird das Haar mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar hat eine intensive auberginefarbene Färhung erhalten.	65

Beispiel 4

Haarfarbemittel in Cremeform

1,44 g 3,5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazolsulfat 5 0,31 g 5-Amino-2-methyl-phenol 0,36 g α-Naphthol 15,00 g Cetylalkohol 3,50 g Natrium-laurylalkohol-diglycolethersulfat (28prozentige Lösung) 0,30 g Natriumsulfit, wasserfrei 0,19 g NaOH (10prozentige wäßrige Lösung) 1,00 g Ammoniak (25prozentige wäßrige Lösung) 77,90 g Wasser 100,00 g 15 Man vermischt kurz vor dem Gebrauch 50 g des vorstehend beschriebenen Haarfärbemittels mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (6-prozentig) und läßt die Mischung 30 Minuten bei 40 Grad Celsius auf blonde Naturbaare einwirken. Das Haar wird mit Wasser gespült und getrocknet. Das Haar wird intensiv purpurrot gefärbt. Beispiele 5 bis 17 20 Haarfärbemittel Es werden Haarfärbelösungen folgender Zusammensetzung hergestellt: 25 0,025 mol Entwickler nach Tabelle 1 0,025 mol Kuppler nach Tabelle 1 30 Laurylalkohol-diglycolethersulfat-10,00 g Natriumsalz (28prozentige wäßrige Lösung) 35 Ammoniak (22prozentige wäßrige Lösung) 10,00 g ad 100,00 g Wasser 40 100,00 g 45 Die Haarfarbelösungen werden gemäß Beispiel 3 zubereitet und auf zu 90 Prozent ergraute, menschliche Haare aufgetragen. Die resultierenden Färbungen sind in Tabelle 1 zusammengefaßt. 50

6

55

60

65

Tabelle 1

Bsp.	Entwickler	Kuppler	Farbe	_
	der Formel			5
	(I) aus			
	Herstel-			10
	lungbsp.			
5	2a)	5-Amino-2-methyl-phenol	leuchtend rot	15
6	2b)	5-Amino-2-methyl-phenol	rot	.,
7	2c)	5-Amino-2-methyl-phenol	rot	
8	2a)`	3-Amino-phenol	orange	20
9	2b)	3-Amino-phenol	orange	
10	2c)	3-Amino-phenol	orange-rosa	25
11	2a)	2-Amino-4-(2'-hydroxy-	dunkel blau-	
		ehtyl)amino-anisol-sul-	grau	
	,	fat		30
12	2b)	2-Amino-4-(2'-hydroxy-	blaugrau	
		ehtyl)amino-anisol-sul-		35
		fat		-
13	20)	2-Amino-4-(2'-hydroxy-	grauviolett	
İ		ehtyl)amino-anisol-		40
		sulfat	:	
14	2a)	α-Naphtol	goldgelb	45
. 15	2b)	α-Naphtol	goldorange	
16	2a)	2,4-Diamino-5-fluor-	dunkelviolett	
		toluol		50
17	2b)	2,4-Diamino-5-fluor-	violett	
		toluol		55
		<u> </u>		l

Alle Prozentangaben stellen, soweit nicht anders angegeben, Gewichtsprozente dar.

Patentansprüche

1. Mittel zur oxidativen Färbung von Haaren auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, dadurch gekennzeichnet, daß es als Entwicklersubstanz ein 3,4,5-Triaminopyrazol der allgemeinen Formel (1)

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

in der R1 Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt und R2 Wasserstoff, Alkyl mit 1 his 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 his 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder dessen physiologisch verträgliche, wasserlösliche Salze enthält.

2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Entwicklersubstanz der allgemeioeo Formel (I) ausgewählt ist aus 1-Methyl-3,4,5-triaminopyrazol, 3,5-Diamino-1-methyl-4-methylamino-pyrazol und 3,5-Diamino-4-(2-Hydroxyethyl) amino-1-methyl-pyrazol.

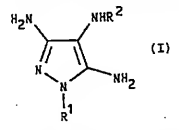
3. Mittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Entwicklersubstanz der Formel (I) in einer Meoge von 0,01 his 3,0 Gewichtsprozent enthalten ist.

4. Mittel oach einem der Ansprüche 1 his 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Kupplersuhstanz ausgewählt ist, aus a-Naphthol, Resorcin, 4-Chlorresorcin, 2-Methylresorcin, 2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl) aminoanisol, 5-Amino-2-methylpheool, 3-Amino-2-methylpheool, 4-Hydroxy-1,2-methyleodioxybenzol, 4-Amino-1,2-methylendioxybenzol, 4-(2'-Hydroxyethyl) amioo-1,2-methylendioxybenzol, 2,4-Diamino-phenetol, 2,4-Diamino-5-methylphenetol, 2,4-Diamino-5-fluortoluol, 4-Amino-5-fluor-2-hydroxytoluol, 2,4-Diaminobenzylalkohol, m-Phenylendiamin, 2,4-Diaminophenoxyethanol, 4 -Hydroxyindol, 3 -Amino-5-hydroxy-2,6-dimethoxypyridin und 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin.

5. Mittel nach einem der Ansprüche 1 his 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Gesamtmenge der Entwickler-

substanz-Kupplersuhstanz-Komhination 0,1 his 5,0 Gewichtsprozent beträgt.

6. Mittel nach einem der Ansprüche 1 his 5, dadurch gekennzeichnet, daß es eine zusätzliche Farhkomponente eothält, die ausgewählt ist aus 6-Amino-2-methylphenol, 2-Amino-5-methylphenol, 4-{(4'-aminophenyl) (4'-imino-2", 5"-cyclohexadien-1"-ylideo)-methyl]-2-methyl-aminohenzol-mooohydrochlorid (C.L. 42 510), 4-[(4'-amino-3'-methylpheoyl)-(4"-imino-3"-methyl-2",5"-cyclohexachen-1"-ylideo)-methyl-2-methylaminobenzol-mooohydrochlorid (C.L 42 520), 2-Nitro-1,4-diaminobenzol, 2-Amino-4-nitro-phenol, 2-Ami-00-5-nitrophenol, 2-Amino-4,6-dinitrophenol, 2-Amino-5-(2'-hydroxyethyl) amino-nitrobenzol, 2-Methylamino-5-his- (2'-hydroxyethyl) amino-nitrohenzol, 6-[(4'-Aminophenyl)azo]-5-hydroxy-naphthalin-1-sulfoosaure-Natriumsalz (C.I. 14805), 1.4-Diamino-authrachinon und 1.4.5.8-Tetraaminoauthrachinon. 7. 3.4.5-Triamino-pyrazol der allgemeinen Formel (I)



in der R1 Wasserstoff, Alkyl mit 1 his 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkyl mit 2 his 4 Kohlenstoffatomeo darstellt und R2 Wasserstoff, Alkyl mit 1 his 4 Kohlenstoffatomeo oder Hydroxyalkyl mit 2 his 4 Kohlenstoffatomen bedeutet.

8. 1 · Methyl-3,4,5-triaminopyrazol

9.3,5-Diamino-1-methyl-4-methylaminopyrazol.

10.35-Diamino-4-(2'-bydroxyethyl)amino-1-methylpyrazol